Japanese Patent Publication (B2)

Publication Number: 58-045401 B2 Date of Publication: 08.10.1983

Number of Claims: 5

Int. Cl: A61K 7/13

Title of Invention: HAIRDYE

Application Number: 52-043935

Date of Filing: 16.04.1977

Publication Number: 53-130443 A
Date of Publication: 14.11.1978

Applicant: SHISEIDO CO., LTD.

Inventor(s): Sanae KUBO

Yoshimori FUJINUMA Okihiko SAKAMOTO Tatsuya OZAWA Junichi YAMADA

⑩特 許 公 報(B2) 昭58-45401

51 Int.Cl.3

A 61 K

識別記号

庁内整理番号 8115-4C

2040公告 昭和58年(1983)10月8日

発明の数 1

(全11頁)

1

I

匈染毛剤

21)特

願 昭52-43935

②出 願 昭52(1977) 4 月16日

7/13

⑥公 開 昭53-130443

43昭53(1978)11月14日

⑫発 明 者 久保 早苗

相模原市古淵3133番地7

饱発 明 者 藤沼 好守

横浜市緑区八朔町1502番地82

⑫発 明 者 阪本 興彦

横浜市新羽町 338 番地 資生堂新

羽花椿寮内

四発 明 者 尾沢 達也

横浜市戸塚区舞岡町2483番地71

⑫発 明 者 山田 純一

鎌倉市西鎌倉4丁目7番地14

⑪出 願 人 株式会社資生堂

東京都中央区銀座7丁目5番5号

個代 理 人 弁理士 田所 昭男

飼物・物理

1 亜硫酸塩又は亜硫酸水素塩又はそれらに効果
促進物質として、エチレンカーボネイト、プロピ
レンカーボネイト、アーブチロラクトン、アーバ 25
レロラクトン、δーバレロラクトン、αーメチルーアープチロラクトン、βーメチルーアープチロラクトン及びその誘導体の1種又は2種以上を含
有する前処理剤と、鉄又は銅の水溶性塩を含有する金属塩液と、ピロカテコール、βー(3・4ー 30 ジヒドロキシフエニル)アラニン(ドーパ)、ドーパミン、6ーヒドロキシドーパミン、5・6ージヒドロキシインドールー2ーカルボン酸メチル、1ー(3・4ージヒドロキシフエニル)ー2ーアミノエタノール、1ー(3・4ージヒドロキシフ 35 エニル)ー2ー(メチルアミノ)エタノール、ホモカテコール、Pーtertープチルカテコール、3・

4ージヒドロキシベンズアルデヒド、2・3ージヒドロキシ安息香酸、3・4ージヒドロキシ安息香酸、カフエイン酸、ピロガロール、没食子酸、没食子酸メチル、没食子酸エチル、没食子酸プロビル、2・4・5ートリヒドロキシトルエン、1・2ージヒドロキシナフタレン、2・3ージヒドロキシナフタレン、プロガリンの群より選ばれる0ージヒドロキシ化合物、又はモノヒドロキシ化合物である5ーヒドロキシインドールより選ばれる1種又は2種以上の分子量110~220の範囲内にあるヒドロキシ化合物を含有する前駆物質溶液と、過酸化水素を含有する酸化剤液との四液からなる染毛剤。

- 2 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 15 剤液の四液を混合したときのPH値が3~6となるように調製されている特許請求の範囲第1項記載の染毛剤。
- 3 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 剤液の四液を混合したときにヒドロキシ化合物の 20 濃度が 0.05~0.2 モル/ となるように調製されている特許請求の範囲第 1 項ないし第 2 項のい ずれかに記載の染毛剤。
 - 4 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 剤液の四液を混合したときに過酸化水素が全量中 の0.5~3.0重量%となるように調製されている 特許請求の範囲第1項ないし第3項のいずれかに 記載の染毛剤。
 - 5 前処理剤、金属塩液、前駆物質溶液及び酸化 剤液の四液を混合したときに鉄塩又は銅塩の濃度 が0.01~1.0モル/ となるように調製されて いる特許請求の範囲第1項ないし第4項のいずれ かに記載の染毛剤。

発明の詳細な説明

本発明は、毛髪に対してメラニン前駆物質又は その類似物質を利用し、それに安全性の高い金属 の水溶性塩を作用させて、無臭下にしかも皮膚に 近いpHという緩和な条件下で染着させる安全性

4.

の高い永久性染毛剤にかかわるものであり、従来、 この種の試みをしたものに比べ、すぐれた黒色系 の染毛剤を得ようとするものである。

現在、永久性染毛の基本技術となつて繁用されているものは、パラフエニレンジアミン等の芳香族アミン及びその誘導体を主体とするアプ染料をアルカリ存在下に過酸化水素を作用させて酸化重合を行い、毛髪ケラチン内に浸透洗着させるものである。

しかるに、この種の染毛剤の主体となつているパラフエニレンジアミン系の酸化型染毛剤には、アレルギー性反応を伴う危険性のあることは周知であるし、又施術条件もアルカリ下になされるために1次刺激性も危惧される。過去にこの問題点を解決する目的で天然メラニン前駆物質として、例えば、チロシン、βー(3・4ージヒドロキシフエニル)アラニン(ドーパ)等を利用した染毛が試みられたが、十分強固な染着を得るための条件が見出せず成功するに至つていない。

本発明者らは、これらメラニン前駆物質を利用して天然性の染毛を行う研究を進めており、先にはシスチン結合破壊剤としてジチオスレイトールジチオエリスレイトール等の親水性の強い物質を用いると、前処理後の水洗性が良く、後のメラニン生成反応を進め、酵素反応を阻害することなく良好な染着性が得られることを見出し、更にこの反応系に、チロシンやドーパに加えて、5ーヒドロキシインドールや、5・6ージヒドロキシインドールや、5・6ージヒドロキシインドールー2ーカルボン酸メチルなどを効果促進剤として加え、チロシナーゼ及び/又は過硫酸塩を酸化過程に用いて染毛剤が得られることを見出し、特許出願した。(特開昭50-88240)

其後、本発明者らは、更に染着力を向上させるために、メラニン前駆物質又はその類似物質を用いて染毛することを試みて来た結果、亜硫酸塩又 35 は亜硫酸水素塩又はそれらに効果促進物質として、エチレンカーボネイト、プロピレンカーボネイト、アープチロラクトン、 δ ーバレロラクトン、 ϵ ーバレロラクトン、 ϵ ーバレロラクトン、 ϵ ーバレロラクトン、 ϵ ーメチルー ϵ ープチロラクトン、又はそ 40 の誘導体の1種又は2種以上を配合したことを特徴とする前処理剤により予め毛髪を処理し、メラニン前駆物質又はその類似物質であるピロカテコール、 ϵ ー(3・4ージヒドロキシフエニル)ア

ラニン(ドーパ)、ドーパミン、6ーヒドロキシ ドーパミン、5・6ージヒドロキシインドールー 2ーカルボン酸メチル、1-(3・4ージヒドロ キシフエニル)ー2ーアミノエタノール、1 4 (3・4ージヒドロキシフエニル)-2-(文子 ルアミノ)エタノール、ホモカテコール、Ptertープチルカテコール、3・4ージヒドロキシ ベンズアルデヒド、2・3ージヒドロキシ安息香 酸、3・4ージヒドロキシ安息香酸、カフエイン 酸、ピロガロール、没食子酸、没食子酸メチル、 没食子酸エチル、没食子酸プロピル、没食子酸イ ソプロピル、2・4・5ートリヒドロキシトルエ ン、1・2-ジヒドロキシナフタレン、2・3-ジヒドロキシナフタレン、プルプロガリンの群よ 15 り選ばれる 0 ージヒドロキシ化合物又はモノヒド ロキシ化合物である5ーヒドロキシインドールを 基質にして、鉄又は銅の水溶性塩の存在下に過酸 化水素水を作用させることにより、極めて緩和な 条件で黒色系(黒色又は黒色に近い色調)に染毛 出来ることを見出した。

これら前駆物質中、たとえばピロカテコールは 通常の酸化染毛剤の領域では、モデイフアイヤー (修正剤)と呼称されるものに属し、この種の染 毛剤に於ける色調の色調変化の目的で用いられ、 黒色への染毛は不可能であることは表ー1、第1 図および第2図(M1)に明らかである。

この種の染毛技術に関連すると考えられるものに、タンニン酸等に鉄塩を作用させて行うものがあるが、多くはメルカプタン等でアルカリ性条件下で予め毛髪を処理して染毛するため不快臭を伴うものであるし、仕上つた毛髪の風合も必ずしも満足出来るものではない。本発明になる染毛剤は仕上りが自然な黒色系(黒色又は黒色に近い色調)を呈するし、毛髪に対しても好ましい風合を与えるものである。

楽毛するにあたつては、予め前述の亜硫酸塩又は亜硫酸水素塩又は、それに前述の助剤物質としてエチレンカーボネイト、プロピレンカーボネイト、アープチロラクトン、βーメチルーアープチロラクトン及びその誘導体の1種又は2種以上から選ばれる化合物を配合した前処理剤で毛髪を予め処理して、水溶性の銅塩又は鉄塩を0.01~1.0モル(液)、好ましくは0.05~0.2モル(液)で処理して金属塩を充分、毛髪内に吸着浸

5

10

*2*5

着浸

透させておき、毛髪外に付着している金属塩は除 去しておくことが、引続いて途布する色素前駆物 質と金属塩とによる効率の良い色素生成条件であ る。この際に、過酸化水素の濃度は0.5~3%が 適当である。

5

このようにして本発明になる染毛剤は、ほぼ皮 膚の pH で施術ができるため安全性が高く、しか も堅牢性の高い永久性の染着が得られる。

次に本発明によつて得られた染毛剤の評価結果 を記す。

(1) 2 gr の一定條件で洗浄乾燥した毛髪試料に 示した処方の10gr を染毛前処理剤として、 30℃10分間処理後水洗し、拭きとる。 〔前処理液〕

	•			
アンモニウムバイサルファイ (70%)水溶液	F	1.	5.0%	1.
エチレンカーボネイト		1	5. 0	
プロピレンカーポネイト		1	0. 0	
エチルアルコール		1	5. 0	2
精製水		4	5. 0	
	計	0	0.0%	
•	рÐ	==	6.5	

- (2) 次に処理した毛髪に10 gr の各0.2モル (液)の銅塩又は鉄塩水溶液(pH = 4~6) に浸漬し、30℃、10分間処理を行い、軽く 拭きとる。
- (3) その毛髪に、次に記した前駆物質溶液(pH 30 る。 = 3.5 ~ 5.0) 1 0 gr を毛髪に均一に塗布し、 30℃、10分間浸漬して染色させる。 〔前駆物質溶液〕

前駆物質(0.1 モル(液) 相当量)	1.0 ~ 2.2 %	.35
エチルアルコール	2 0.0	
過酸化水素水(30%)	3.33	
精製水	7 4.4 7 ~ 7 5.6	7
	計 1 0 0.0 0 9	% 40

染色後、通常の方法でシャンプー、リンスし 乾燥する。

(4) 染色毛は、パネル5名により染着濃度、色調

につき視感評価を行つた(表-1)。更に、分 光光度計(日立607カラーアナライザー)に より測色を行い、ハンターの(L、a、b、c、) への変換を行い、その染色毛の明るさ(L値) (第1図)、及び(a、b)平面に於ける色相、 彩度(a、b、c値)(第2図)を評価した。

6

即ち、表一1、第1図によれば、銅および鉄 から選ばれる金属塩を用いた我々の発明になる カテコールによる新規染毛剤(16.5、6)は単 にカテコールに対してアンモニアアルカリ下に 酸化重合させる従来技術による染毛(低1)や、 全く前処理を行なわずに行つた場合(M. 2、3、) 及び過酸化水素水を作用せずに行つた場合 (16.4) に比較して優れた染着性を示している ことが解る。又カテコールを含む0ージヒドロ キシ化合物(分子量110~220)(165、 6, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16、17、および18)および119の5-ヒドロキシインドールも同様に優れた染着性を 示していることが解る。 16.7、8および9はL 値のみの判断では、若干染着性が劣る様に思わ れるが、彩度Cは低く、視感的には充分黒色或 いは黒色に近い染着性を与えるものである。

一方、我々の発明の対象から外されるmージ ヒドロキシベンゼン(16.20、21) や、一方 の水酸基がメトキシ化された化合物(%22) は、し値及び彩度ともに値が大きく染着性が劣し つていることが解る。

次に実施例によつて本発明を更に詳細に説明す

実施例 1

(1) 前処理液

亜硫酸水素アンモニウム溶液 (70%)	1 5.0 %
イミダゾール系両性界面活性剤	1 5.0
ラウリン酸ジエタノールアミド	1. 5
エチルアルコール	1 0.0
エチレンカーポネイト	1 5.0
精製水	4 3.5
골1	1 0 0 0 0/

1 0 0.0 %

(2) 金属塩液

酢酸第2銅	3.0 %		精製水	5 0 %
ヒドロキシエチルセルロース	1. 0		•	計 100%
ラウリルアルコールエチレン> シド(I5モル)付加休	ナキ 5.0		(2) 金属塩溶液	•
精製水	9 1.0	5	硫酸第1鉄	4.0%
	計 100.0%		ポリオキシエチレンポリオキシン ロピレン共重合体	1 0.0
(3) 前駆物質溶液			オレイルアルコール・エチレンスキシド(20モル)付加体	· 2. 0
ピロカテコール	2. 5 %	10	精製水	8 4.0
L-アスコルビン酸	. 0. 1			計 1 0 0.0 %
カルボキシメチルセルローズ	0. 2			
オレイルアルコールエチレンス	ナキ 5.0		(3) 前駆物質溶液	
シド(6モル)付加体		15	ピロカテコール	2.0%
エチルアルコール	3. 0		L - アスコルピン酸	0. 2
プロピレングリコ・ル	3. 0		エチルアルコール	3.0
保存剤	適量		ポリエチレンオキシド	1. 0
精製水	8 6.2	20	グリセリン	1.0
	計 100.0%		精製水	9 2.8
(4) 酸化剤液				it 100.0%
過酸化水素水(30%)	1 8.0 %			1 0 0.0 70
安定剤	適量	25	(4) 酸化剤液	
精製水	8 2.0		過酸化水素水(30%)	1 8.0 %
	計 100.0%		安定化剂	適量
	,		精製水	8 2.0
まづ毛髪を前処理液(1)8 0 gr		30		it 100.0%
した後、水洗いする。次に金属塩				
毛髪に塗布して10分間静置後、	過剰の液を軽く		まず、毛髪を前処理液(1)8 0 gr	
拭きとる。			理した後、水洗する。次に金属塩液	_
その後、前駆物質溶液(3):酸化			毛髪に塗擦して10分間静置後、近	
の比率で混和した液80gr を毛		. 35	拭きとる。その後、前駆物質溶液(3	3):酸化剤液(4)
た後、15分間放置することによ	こつて黒色の永久		を4:1の比率で混和した液80g	gr を毛髪全体
性染毛を得る。			に塗布した後15分間放置すること	によつて黒色
実施例 2			の永久性染毛を得る。	
(1) 前処理液			実施例 3	
亜硫酸水素アンモニウム水溶液 (20%)	20%	40	(1) 前処理液 亜硫酸水素アンモニウム水溶液	15%
ァープチロラクトン	2 0		(70%)	1 0 /0
イミダゾール系両性界面活性斉	1 0		エチレンカーボネイト	1 0
			•	

5 0 %

0-0%

4.0%-

0.0

2. 0

4.0

0.0%

2.0%

0. 2

3. 0

1. 0

1.0

2. 8

0.0%

8.0%

適量

2. 0

0.0%

分間処

gr を

を軽く

剤液(4)

髪全体

て黒色

1 5 %

Ò			10	
プロピレンカーポネイト	1 0 %		亜硫酸水素アンモニウム水溶液	1 0.0%
イソプロピルアルコール	1 0		(7 0 %) 亜硫酸ナトリウム	5. 0
ポリオキシエチレン	2		エチレンカーボネイト	1 5.0
精製水	5 3	5	ィープチロラクトン	5. 0
	計 100%		エチルアルコール	5. 0
(2) 金属塩溶液			ヒドロキシエチルセルローズ	0. 5
硫酸第1鉄	2.2%	•	プロビレングリコール	3. 0
L-アスコルピン酸	0. 1	10	精製水	5 6.5
オレイルアル コールエチレンオ シド(10モル)付加休	÷ 5.0		計	1 0 0.0%
精製水	9 2.7		(2) 金属塩溶液	
	計 100.0%	15	酢酸第2銅	2.0%
(3) 前駆物質溶液			ポリオキシエチレンポリオキシプ ロピレン共 <u>重</u> 合体	20
ピロカテコール	1.2%		ラウリルアルコールポリオキシエ チレン(6モル)付加体	3. 0
DL ードーバ	0. 8	20	精製水	9 5.0
L-アスコルビン酸	0. 2		有 級小	1 0 0.0%
ヒロドキシエチルセルローズ	0. 2		р	1 0 0. 0 70
イソステアリルアルコールエチ ンオキシド(10モル)付加体		25	(3) 前駆物質溶液	
精製水	9 3.6	2.0	ピロカテコール	1.0%
	計 100.0%		5ーヒドロキシインドール	0. 5
(4) 酸化剂溶液	·		5 · 6 - ジヒドロキシインドール - 2 - カルポン酸メチル	0. 5
過酸化水素水(30%)	2 5.0 %	30	L-アスコールピン酸	0. 2
安定化剤	適量		エチルアルコール	1 5.0
精製水	7 5.0		ヒドロキシエチルセルローズ	1. 0
	計 100.0%	<i>35</i>	ラウリルアルコールポリオキシエ チレン(6モル)付加体	3. 0
毛髪を前処理液(1)8 0 gr でご	Ⅰ 0 分間処理した		精製水	7 8.8
後水洗する。次に金属塩液(2)8(言十	1 0 0.0%
10分間静置後過剰の液を軽く抗 前駆物質溶液(3):酸化剤溶液(4)を		•	(4) 酸化剂溶液	
混和した液 8 0 gr を毛髪全体/	て塗布した後15	40	過酸化水素水(30%)	1 5.0 %
分間静置することによつて黒色の る。	の永久性架毛を得		安定化剤	適量
る。 実施例 4			精製水	8 5.0
(1) 前処理液			計	1 0 0.09

毛髪を前処理液(1)80grで1後、水洗する。次に金属塩液(2)810分間静置後週剰の液を軽く抗動駆物質溶液(3):酸化剤溶液(4)を混和した液 80gr を毛髪全体に分間静置することによって、黒褐を得る。 実施例 5 (1) 前処理液 エチレンカーボネイトプロピレンカーボネイト	3 0 gr を塗布し 式きとる。その後 2 4 : 1 の比率で 1 2 作 1 た後 2 0 5 色の 水 久 性 準 毛		毛髪を前処理液(1)80gr で15 後、水洗する。次に金属塩液(2)80	gr を塗布し、 きとる。その 4:1の比率 塗布した後
エチルアルコール	1 0.0	15		
ヒドロキシエチルセルローズ	1. 0		(1) 前処理液	
精製水	4 4.0		亜硫酸水素アンモニウム溶液 (70%)	1 5.0°%
(2) 金属塩溶液	計 100,0%	20	エチレンカーボネイト	1 0. 0 5. 0
硫酸第1鉄	5.0%		αーメチルーィープチロラクトン	
L-アスコルビン酸	0. 2		精製水	6 5.0
オレイルアルコールエチレンオ シド(10モル)付加体		25	(2) 金属塩液	1 0 0.0
ポリオキシエチレン	0. 2		グリシン銅	1 0 0/
精製水	9 3.6		精製水	1.0%
	計 1 0 0.0%	30		9 9. 0
(3) 前駆物質溶液		,,,,,	請 甘	1 0 0.0
ピロガロール	1.0%		(3) 前駆物質溶液	·
3 · 4 ··· ジヒドロキシベンズア デヒド	ル 0.5		ビロカテコール	1.0%
没食子酸エチル	0.5	35	6ーヒドロキシドーバミン	0. 5
エチルアルコール	0. 5 1. 5. 0		2・4・5・トリヒドロキシトルエン	0. 1
ポリオキシエチレンポリオキシ			3・4ージヒドロキシ安息香酸	0. 1
ロビレン共重合体	2.0		アンモニア水(28%)	適量
オレイルアルコールエチレンオシド(10モル)付加休	= † 1.0	40	精製水	9 8.3
精製水	8 0.0		青十	1 0 0.0
	· 計 1 0 0.0%		(4) 酸化剤液	
				14

0-%

5量

. 0

. 0 %

したた

布し、

その

北率

後

染毛

.0%

. 0

. 0

. 0

. 0

. 0

. 0 %

. 0

. 0

. 0 %

計

. 3

. 0

過酸化水素水(30%)	1 8.0 %		精製水		9	3.3%
安定剤	適量		•	計	1 0	0.0
精製水	8 2.0		(4) 酸化剂液			
計	1 0 0.0	5	過酸化水素水(30%)		1	8.0%
まず毛髪を前処理液(1)8 0 gr で 1	0. 分間加押		安定剤			適量
した後、水洗いする。			精製水		8	3 2.0
次に金属塩液(2)80 gr を毛髪に海	き布して10			計	1 (0.0
分間静置後、過剰の液を軽く拭きとる		10				
その後、前駆物質溶液(3):酸化剤液の比率で混和した液 8 0 gr を毛髪子			実施例6と同様の処理により、 染毛を得る。	黒褐	色の) 永久性
の比率で低和した版の U gi - & 七麦年 た後、15分間放置することによつで			実施例 8			
性染毛を得る。			(1) 前処理液			
実施例 7		15	亜硫酸水素アンモニウム溶液		1	5.0%
(1) 前処理液			(70%)			
「亜硫酸ナトリウム	1.5%		rープチロラクトン			5. 0
亜硫酸水素アンモニウム溶液 (7 0 %)	1 0.0		イソプロピルアルコール			5. 0
プロビレンカーボネイト	5. 0	20	尿素			2. 0
δーバレロラクトン	1. 0		ベタイン系両性界面活性剤 (30%)			1. 0
β-メチル-γ-ブチロラクトン	1. 0		精製水		,	7 2.0
精製水	8 1. 5	25		計	1 (0 0.0
言	1 0 0.0	20	(2) 金属塩液			
(-) A 5 = 14 -) d-			硫酸第1鉄			4.0%
(2) 金属塩液		**	オレイルアルコール・エチレン	/オ		1. 0
グリシン銅	1. 0 %	30	キシド(20モル)付加体	•		
ヒドロキシエチルセルロース	1. 0		精製水		,	9 5.0
精製水	9 8.0		· .	計	1 (0 0.0
計	1 0 0.0		(3) 前駆物質溶液			
(3) 前駆物質溶液		35	没食子酸プロピル		(0.5 %
ピロカテコール	1.0%		没食子酸イソプロピル			0. 5
1-(3・4-ジヒドロキシフエ	0. 1		プルプロガリン		(0. 1
ニル)ー2ーアミノエタノール			1・2-ジヒドロキシナフタレン	/	(0. 0 5
1-(3・4-ジヒドロキシフエニル)-2-(メチルアミノ)エ	0. 1	40	精製水			8.85
タノール 没食子酸メチル	0.5			計 1	0	
	0. 5					
エチルアルコール	5. 0		(4) 酸化剂液			

過酸化水素水(30%)			1	5.0%	'	* ピロカテコール	1.0%
安定剤"				適量		6ーヒドロキシドーパミン	0. 5
精製水			8	5. 0		2・4・5ートリヒドロキシトルエン	0. 1
	計	1	0	0. 0	5	3・4 ジヒドロキシ安息香酸	0. 1
実施例6と同様の処理により	、黒袖	· 曷色	<i>σ</i>)	永久性		2・3ージヒドロキシ安息香酸	0. 1
染毛を得る。 実施例 9						アンモニア水(28%)	適量
(1) 前処理液					10	精製水	9 8. 2
亜硫酸水素アンモニウム溶液 (7 0 %)			1	5.0 %)	計 1 (0.0
エチレンカーボネイト			j	0. 0		(4) 酸化剤液	
rーバレロラクトン				5. 0	15 ,		8.0%
αーメチルーィープチロラク	トン			5. 0		安定剤 精製水 *** *** *** *** *** *** *** *** *** *	適量 3 2.0
精製水			6	5. 0			0.0
	計	1	0	0. 0		まず毛髪を前処理液(1)80gr で10分	门则理
(2) 金属塩液					20	した後、水洗いする。	
グリシン銅				1.0%		次に金属塩液(2)80gr を毛髪に塗布し	て10
精製水			9	9. 0		分間静置後、過剰の液を軽く拭きとる。 その後、前駆物質溶液(3):酸化剤液(4)を	: 4 : 1
	計	1	0	0. 0		の比率で混和した液80gr を毛髪全体に	
					25	た後、15分間放置することによつて黒色	の永久
(3) 前駆物質溶液					*	性染毛を得る。	

表 — 1

		,					
No.	前処理	金属塩液	容液処理	前駆	物質溶液処理	染 着	性
<i>Jio.</i>	100 XC2E	鉄	銅	過酸化水素	前 駆 物 質	染着濃度 ※	色 調
1	<u>-</u>	·····	·	2. 5 %	ピロカテコール、0.2モル(液)、 アンモニアアルカリ性	, ×	淡黄色
2		0		1.0%	ピロカテコール、0.1モル(液)	×	淡褐色
3			0	1.0%	ピロカテコール、0.1 モル(液)	<u></u>	"
4	0		0		ピロカテコール、0.1 モル(液)	×	青紫色
5	0	0		1.0%	ピロカテコール、0.1モル(液)	0	黒 色
6	0		0	1.0%	ピロカテコール、0.1 モル(液)	0	黒 色
7	0	0		1.0%	Lードーパミン、0.1モル(液)	0	灰黒色
8	0	0		1.0%	DL ードーパ、0.1モル(液)	0	灰黒色

0.%)
5_	
1	
1	
1	
1	
量	
2	
0	
0.0/	
0 %	
量	
0	
()	
	
1 0	
: 1 作し	

永久

(T)

30

		金属塩溶液処理		前駆	物質溶液処理	染 着	性
No.	前処理	鉄	銅	過酸化水素	前 駆 物 質	染着濃度※	色 調
9	· ()	\bigcirc	- ·.	1. 0 %	5 · 6 ージヒドロキシインドール · 2 · カルポン酸メチル、 0.1 モル(液)	0	灰褐色
1 0	0	\bigcirc		1.0%	カフエイン酸、0.1モル(液)	0	黒 色
1 1	0	\bigcirc		1.0%	ピロガロール、0.1モル(液)	0	黒 色
1 2	0		\cap	1. 0 %	ピロガロール、0.1モル(液)	· ©	黒茶色
1 3	\bigcirc	\bigcirc		1.0%	3 · 4 -ジヒドロキシペンズア ルデヒド、0.1 モル(液)	0	黒 色
1 4	0	0		1.0%	ホモカテコール、0.1モル(液)	0	黒 色
1 5	\bigcirc	\bigcirc		1.0%	p tert、一プチルカテコール、 0.1 モル(液)	©	黒 色
1 6	0	0		1.0%	没食子酸、0.1 モル(液)	©	黒紫色
1 7	\circ	\bigcirc	-	1.0%	没食子酸エチル、0.1モル(液)	0	黒 色
1 8	0	\bigcirc	·	1.0%	2 ・ 3 ー シヒトロキシナフタレン	0	黒 色
1 9	0		\bigcirc	1.0%	5 -ヒドロキシインドール、 0.1 モル(液)	©	黒褐色
2 0	0	0	·	1.0%	レゾルシン、0.1 モル(液)	·	淡褐色
2 1	0		\bigcirc	1. 0 %	レゾルシン、0.1モル(液)	×	淡褐色
2 2	0	0		1.0%	ヴアニリン、0.1モル(液)	×	淡褐色
2 3			トロール)		白 色		

(○は前処理、金属塩溶液処理されていることを示す。)

※染着濃度

×殆んと染着されていない。

△やや染着されている。

(()) 濃く染着されている。

図面の簡単な説明

第1図は染色毛の明るさ(L値)を示し、横軸に表-1のサンプル Mを、縦軸にL値を示した。 L値の小さい程、染色度が大きい。図中、斜線のものは本発明の例となるサンプルを示し、斜線のないものは、未染色白毛および本発明外の例となるサンプルである。第2図は、a、b平面における色相及び彩度(C=(a²+b²)½)を示し、 本発明の例となるサンプル(M 5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、35 17、18および19)(図中黒丸)は殆んど原点に集中し、彩度が低く灰色〜黒色系に近い事が解る。未染色白毛および本発明外の例となるサンプル(図中白丸)は彩度が高く、第1図のL値も大きい。





